JP1167323

Title: PRODUCTION OF URETHANE GROUP-CONTAINING POLYISOCYANATE AND OBTAINED PRODUCT

Abstract:

A process for the preparation of polyisocyanates containing urethane groups and containing a maximum of 0.4% by weight of urethane group-free starting diisocyanate, by reacting aromatic diisocyanates with polyhydric alcohols having a molecular weight in the range from 62 to 250 to form urethanes and subsequently removing the unreacted, excess starting diisocyanate, the distillative removal of the excess starting diisocyanate being carried out in the presence of an aliphatic polyisocyanate containing isocyanurate groups. The polyisocyanates containing urethane groups are used as the polyisocyanate component in two-component polyurethane paints.

19 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1 - 167323

@Int_Cl.4

識別記号

广内整理番号

❸公開 平成1年(1989)7月3日

C 08 G 18/10 18/82 NFT NGU 7602-4J 7602-4J

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全8頁)

❷発明の名称

ウレタン基含有ポリイソシアネートの製造方法並びに得られる生成

物

②特 願 昭63-289061

29出 願 昭63(1988)11月17日

優先権主張

図1987年11月18日図西ドイツ(DE)図P 37 39 261.1

@発 明 者

ローツアル・カール

ドイツ連邦共和国ディー5060 ベルギツシユーグラツドバ

ツハ2、シユエツツハイデルウエグ 27

の発明者 ヨセ

ヨゼフ・ペダイン

ドイツ連邦共和国ディー5000 ケルン 80、ハーフェルカ

ムプ 6

⑫発 明 者 ヴ

願人

の出

ヴォルフガング・ヴェ

ルナー

バイエル・アクチエン

ゲゼルシヤフト

四代 理 人 弁理士 川原田 一穂

ドイツ連邦共和国デイー5060 ベルギツシユ・グラツドバッハ 2、バツハシユトラーセ 1

ドアツ連邦共和国レーヴアークーゼン - バイエルヴェルク

(番地なし)

明 細 杏

1. 発明の名称

ウレタン基合有ポリイソシアネートの 製造方法並びに得られる生成物

2. 特許請求の範囲

- 1. ウレタン基合有ポリイソシアネートの重量 を基準として 0.4%を越えないモノマー状出発ジ イソシアネートを含有するウレタン基含有ポリイ ソシアネートの製造方法において、
 - i) a) 成分b)の当量を基準として過剰量の、 ウレタン基不合の芳香族ジイソシアネート を少なくとも1種含有するジイソシアネー ト成分を
 - b) 62~250の分子量を有する多価ア ルコールを少なくとも1種含有するポリオ ール成分

と反応させることによってウレタン**基含有反応**生 成物を生成させ、

c) イソシアヌレート基合有脂肪族ポリイ ソシアネート

を添加し、

- ii)工程ii)によって形成された混合物を落留 してモノマー状ジイソシアネートを除去し、そし ア
- iv) 随意に、将媒不合の幕智残渣 1 kg 当たり約 0.5 当量までのアルコールを添加してモノマー状 ジィソシアネートの量を更に低減させる、

上記ウレタン基合有ポリイソシアネートの製造 方法。

- 2. ウレタン基合有ポリイソシアネートの重量を基準として 0.4%を越えないモノマー状出発ジイソシアネートを含有するウレタン基合有ポリイソシアネートであって、
 - i) a) 成分b)の当量を基準として過剰量の、 ウレタン基不合の芳香族ジイソシアネート を少なくとも1種合有するジイソシアネー ト成分を
 - b) 62~250の分子量を有する多価ア

ルコールを少なくとも1種含有するポリオール成分

と反応させることによってウレタン基合有反応生 成物を生成させ、

- ii)上記ウレタン基合有反応生成物の重量を基準として約0.3~10重量%の
 - c) イソシアヌレート基合有脂肪族ポリイ ソシアネート

を添加し、

- iii)工程ii)によって形成された混合物を薫留 してモノマー状ジィソシアネートを除去し、そし て
- iv)随意に、溶媒不含の蒸留残渣 1 kg 当たり約 0.5 当量までのアルコールを添加してモノマー状 ジイソシアネートの量を更に低減させる、

ことからなる方法によって製造される上記ウレ タン基含有ポリイソシアネート。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、モノマー状出発ジイソシアネートが

剤を多量用いることが必要とされ、そのためたい ていの場合工業的規模では該方法は不経済である ということである。

更に、抽出はモノマー状ジイソシアネートのみならず、低分子量のポリイソシアネートの一部をポリイソシアネート混合物から除去してしまい、 そのためポリマーの性質を変えてしまう。

無智による過剰のジイソシアネートの除去は薄層落留法により非常に効率的に行われるが、モノマー不合のポリイソシアネートは非常に高い軟化点及び高い溶融粘度を有するので、該無留は160~180℃の温度で行われねばならない。しかしながら、これらの温度では分解反応と重合反応とが起こる。これにより、ポリマーは分解し、薄層薬智装置には厳しい機械的ひずみがかかる。

ウレタン基を含有する低分子量芳香族ポリイソシアネートからモノマーを分離する単純な方法が DE-PS (独国特許明細書) 第214,847 号が記載されており、しかしてこの方法ではウレタン基合有ポリイソシアネートは、アシル尿素構造、ア 少割合しか含有していないウレタン基含有ポリイ ソシアネートの新規な製造方法、並びにこの方法 の生成物に関する。

従来の技術及び発明が解決しようとする課題

ウレタン基合有芳香族ポリイソシアネート特に ジイソシアナトトルエンを基材としたものは、価値ある"ラッカー用ポリイソシアネート"である。 それらは、例えば「"レーアブーフ・デア・ラケ・ウント・ベシヒツンゲン(Lehrbuch der Lacke und Beschichtungen)"、ハー・キッテル(H.Kittel) 著、ヴェー・アー・コロムブ(W.A.Colomb)発行、ベルリン、1973、第1巻、パート2」に記載されている。それらは一般に、低分子量の多価アルコールを過剰量のジイソシアネートと反応させそして次いで過剰のジイソシアネートを薬留又は抽出によって除去することにより製造される。

抽出の過程において、過剰のジイソシアネートは、適当な溶媒混合物を用いて注意深く除去され得る。この方法の1つの重大な欠点は、後の段階で分離し、回収しそして仕上げるのが困難な抽出

ロファネート構造又はピウレット構造を含有する 芳香族ポリイソシアネートで変性される。抽出ート は高智による過剰のモノマー状ジイソシアネート の除去後、得られるポリイソシアネートは なった。これらの生成物の1つの主要な欠点は なったなりないました。 なったがら、これらの生成物の1つの音を変であります。 マー状ジイソシアネートの高音をであり得る。 でったがら、これらの単成物の自有率であります。 でったがら、これらの単成物の使用は数多くの分野において制限される。

課題を解決するための手段及び発明の効果

過剰のモノマー状出発ジイソシアネートの蒸留 除去をイソシアヌレート基合有脂肪族ポリイソシ アネートの存在下で行いそして必要に応じて無智 残渣として得られた生成物を不活性溶媒の存在下 で当量未満の量の一個及び/又は多個アルコール で後処理するならば、低粘度、高イソシアネート 合有率及び0.4重量%を越えない好ましくは0.3 重量%を越えない割合の遊離出発ジイソシアネー トを有する、芳香族ジィソシアネート特にジイソシアナトトルエンを基材としたウレタン基合有ポリイソシアネートが得られ得る、ということを今齢見出した。

(発明の要約)

本発明は、

- a) 成分b)を基準として過剰量の、ウレタン基 不含の芳香族ジイソシアネートを少なくとも 1 種合有するジイソシアネート成分を
- b) 分子量範囲 6 2 ~約 2 5 0 の多価アルコールを少なくとも 1 種合有するポリオール成分とウレタン生成反応で反応させ、次いで未反応の過剰の出発ジイソシアネートa)を孫智除去することにより、モノマー状出発ジイソシアネートの含有率が多くとも 0. 4 重量%であるウレタン基合有ポリイソシアネートの製造方法において、

過剰の出発ジイソシアネートa)の薫智除去を行う前に、

c) イソシアヌレート基合有脂肪族ポリイソシ アネート

ポリオール成分b)は、分子量範囲 6 2 ~約250 のいかなる多価脂肪族アルコールでもよい。かか るアルコールの例には、エチレングリコール、 1、2-及び1、3-ジヒドロキシブロパン、 1, 2-、1, 3-、2, 3-及び1, 4-ジヒ ドロキシブタン、1, 6-ジヒドロキシヘキサン、 ジェチレングリコール、トリエチレングリコール、 ジプロピレングリコール、ネオペンチルグリコー ル、2、2、4ートリメチルー1、3ージヒドロ キシベンタン、グリセロール、トリメチロールエ タン、トリメチロールプロパン及びかかる多価ア ルコールの混合物がある。成分b) は好ましくは、 分子量62~約250特に90~約180を有す る二価アルコールと三価アルコールとの混合物を ベースとしたものである。ジオール対トリオール のモル比が約1:2ないし1:0.5である二価ア ルコールと三価アルコールとの混合物が特に好ま しい。無論、成分的は、三官能性よりも高い官能 性のアルコール例えばペンタンエリトリットを少 量含み得る。

を成分a)とb)のウレタン基合有反応生成物中に成分a)とb)の未棄留反応生成物を基準として約0.3 ~10重量%の量添合し、

そして随意に、蒸留残渣を不活性溶媒に溶解し そして生じた溶液に溶媒不含を基準として溶媒不 含の蒸留残渣 1 kg 当たり約 0.5 当量までのアルコ ールを添加して遊離出発ジイソシアネートa) の量 を更に低減させかつウレタン基を生成させる、

ことを特徴とする上配方法に向けられる。

本発明はまた、この方法によって得られるウレタン基合有ポリイソシアネートに向けられる。

(発明の詳述)

出発物質a)は、ウレタン基不合で分子量範囲 160~300のいかなる芳香族ジイソシアネートでもよい。2、4~ジイソシアナトトルエン及びこれと2、6~ジイソシアナトトルエンとの商業的混合物が、特に好ましい出発成分である。該混合物は、好ましくは混合物の総量を基準として、約35重量%までの2、6~ジイソシアナトトルエンを合有する。

ウレタン基合有ポリイソシアネートは、 2 よりも大きい N C O / O H 当量比が維持される割合で成分a) と成分b) とを反応させることにより公知のように製造される。 N C O / O H 当量比は、好ましくは約3:1 ないし15:1 特に約3:1 ないし7:1 である。反応は、一般に約60~120 での温度範囲内で行われる。

副反応を避けるために、安定剤が反応混合物に添加され得る。適当な安定剤の例には、無機酸並びに無機及び有機の酸塩化物例えば塩化水素、臭化水素、チオニルクロライド、スルフリルクロライド、ペンゾイルクロライド、オキサリルクロライド、イソフタリルクロライド、カルバミン酸プロマイド及びカルバミン酸プロマイドがある。安定剤が用いられる場合、それらは成分a)及びb)の重量を基準として約100~1000ppm 好ましくは約100~500ppm の量で添加される。

成分a)とb)との反応後に得られる反応生成物は、 過剰の出発ジイソシアネートa)と一緒になったウ レタン基合有ポリイソシアネートである。本発明 によれば、この混合物に、イソシアヌレート基合 有脂肪族ポリイソシアネートc)が、一般に未落留 反応生成物の重量を基準として約0.3~10重量 %好ましくは約0.5~10重量%の量添加される。

特に適当なイソシアヌレート基合有脂肪族ポリ イソシアネートは、約15~25重量%のイソシ アネート合有率を有し、0.5重量%を越えない好 ましくは0.2 重量%を越えない遊離1.6-ジイ ソシアナトヘキサンを含有しかつ5000mPa.s/ 23℃より低い粘度を有する三量化1.6ージイ ソシアナトヘキサンである。この種のポリイソシ アネートは、好ましくはN, N, Nートリスー (イソシアナトヘキシル) -イソシアヌレートあ るいはこのトリイソシアネートと1個より多いイ ソシアヌレート環を含有するその高級同族体との 混合物である。かかるポリイソシアネートの製造 は、例えばEP-A(欧州特許公開公報)第 10,589号(米国特許第4,324,879 号に相当)に記 載されている。この公報の例2に記載の生成物が 特に適する。

に溶解されて約60~80重量%の溶液が生成で しめられる。これらの溶液でするながでするなられるの溶液でするならの溶液でででするならのの割合は、所望するな下がいる。2重量%の溶液に下れた。20日のでは、原理なアルコール例えば、20日のでは、10日のでは、

後処理を行うことが妥当である場合には、上記の溶液にアルコールが、溶媒不合の蒸留残渣 1 kg 当たりアルコール約 0.7 当量までの量添加される。 このアルコールの添加後、残存量の遊離出発ジイソシアネートa)の実質的に選択的なウレタン化が一般に、室温にであるいは溶液を約50℃まで好ましくは約40℃までの温度に温和に加熱して行 成分c)が添加された成分a)と成分b)の反応生成物は次いで、公知のように蒸留によって遊離出発ジイソシアネートのほとんどから遊離される。出発ジイソシアネートのこの蒸留除去は好ましくは、復層蒸留装置において約150~180℃一層好ましくは約160~180℃及び好ましくは約0.1~0.5ミリバールの圧力にて行われる。

作用

出発ジイソシアネートの実質的に完全な除去は、モノマーから遊離されたウレタン基合有ポリイソシアネートの軟化点及び溶融粘度を実質的に下げることに寄与する前記成分c)の添加により可能になる。

無智処理後、蒸智残渣として得られる目的生成物は一般に 0.4 重量%未満たいていの場合 0.3 重量%未満の遊離出発ジイソシアネートa)を含有する。本方法の目的生成物は普通、不活性溶媒例えばトルエン、キシレン、ブチルアセテート、エチルアセチート、メトキシプロピルアセテート、メチルエチルケトン又はかかる溶媒の任意の混合物

われる。

本発明により得られた生成物は、遊離出発ジイソシアネートの格別低い合有率 (0.3 重量%未満、好ましくは 0.2 重量%たいていの場合 0.15 重量%未満)及び高NCO含有率(約13~19重量%、好ましくは約13~18重量%)により見分けられる。

本発明による生成物は、高品質の"ラッカーポリイソシアネート"であり、二成分ポリウレタンラッカーにおける有機ポリヒドロキシル化合物に対する反応成分として特に適する。かかる二成分ポリウレタンラッカーは、特に布、皮革、プラスチック、木材、紙又は金属を被覆するために通する。

実 施 例

本発明を次の例によって更に説明するが、本発明をこれらの例によって限定する意図ではない。 これらの例において、別段指摘がなければ部及び 百分率はすべて重量による。

65重量部の2、4-ジイソシアナトトルエン と35重量部の2,6-ジイソシアナトトルエン との混合物1287gを0.3gのイソフタロイルク ロライドで安定化し、そして80℃に加熱した。 83.1gのトリメチロールプロパンと40.3gの ジェチレングリコールとの混合物を 1 時間以内で 添加した。この反応混合物をこの温度にて3時間 かくはんし、次いで室温まで冷却しそして 6 4.3 gのイソシアヌレート基含有ポリイソシアネート (このポリイソシアネートは、1,6ージイソシ アナトヘキサンを基材としてEP-A(欧州特許 公開公報)第10,589号の例2に従って製造された もであって、21.5重量%のイソシアネート含有 率を有しかつ 0.2 重量%の遊離 1, 6 ージイソシ アナトヘキサンを含有する。)と混合した。生じ た混合物を、薄層蒸発器で160℃の温度及び 0.4ミリバールの圧力にて揮発性成分から遊離し た。215gのエチルアセテートでの希釈後、溶 液の量を基準として 0.2 重量%の遊離ジイソシア

80 でに加熱し、そして 83.1 gのトリメチロールプロパンと 40.3 gのジエチレングリコールとの混合物を 1 時間で添加した。この反応混合物をこの温度にて 3 時間かくはんし、次いで例 1 に記載のイソシアヌレート基合有ポリイソシアネート64.3 gと混合した。

次いで、過剰のジイソシアナトトルエンを、薄層蒸発器で160℃の温度及び 0.4 ミリバールの圧力にて蒸留除去した。215gのエチルアセテートでの希釈後、エチルアセテート中のポリイソシアネートの75%溶液 860gが得られた。この溶液は、0.22%の遊離ジイソシアナトト加かくとしてその反応混合物を30℃にて12時間かトルとしてその反応混合物を30℃にて12時間かトルはした後、0.10%の遊離ジイソシアナトトの容液が得られた。この溶液であり、そのイソシアネート含有率は13.0%であった。

69 4

例3の方法と同様な方法によって製造されたポ

ナトトルエン含有率を有する、エチルアセテート 中のポリイソシアネートの75%溶液860gが 得られた。この溶液に次いで7.5gのメタノール を添加し、そして30℃にて10時間適度にかく はんした。

2750mPa.s/23℃の粘度を有する溶液が得られた。この溶液は、12.5%のNCO含有率を有しかつ0.05%の遊離ジイソシアナトトルエンを含有していた。

64 2

例1のようにして製造したポリイソシアネート 溶液 8 6 0 g を、薄層蒸留に付しそしてエチルア セテートに溶解した。次いで、8.3 g のジエチレ ングリコールを添加し、そしてその混合物を5 0 でにて6 時間かくはんした。

3950mPa.s/23℃の粘度及び12.5%の NCO含有率を有する生成物が得られた。遊離 TDI含有率は0.06%であった。

Ø13

1287gの2、4-ジイソシアナトトルエンを

リイソシアネート溶液 8 6 0 g を、薄層 蒸留に付 し、エチルアセテートに溶解し、次いで 1 2.2 g のメタノールと 3 0 でにて 1 2 時間反応させた。

2600mPa.s/23℃の粘度及び11.83%のイソシアネート含有率を有する生成物が得られた。 遊離TD!含有率は0.05%であった。

64 5

65重量部の2、4ージイソシアナトトルエンと35重量部の2、6ージイソシアナトトルエンとの混合物1287gを0、3gのベンゾイルクロライドで安定化し、そして90℃に加熱した。73.7gのトリメチロールプロパンと50.9gの近れチロールとの混合物を1時間で添加した。2本時間がよいた。この混合物を2で作却して例1に記載のイソシアヌレートを含有ポリイソシアネート30.5gと混合した。この混度及び0.35ミリバールの圧力にて蒸留除去した。

203gのエチルアセテートでの希釈後、溶液

の量を基準として 0.24重量%の遊離ジイソシア ナトトルエン含有率を有する、エチルアセテート 中のポリイソシアネートの75%溶液810gが 得られた。

この溶液を9.7gのジプロピレングリコールと 24.2gのラウリルアルコールとの混合物と30 でにて20時間反応させて、3500mPa.a/23℃ の粘度及び11.5%のイソシアネート含有率を有 する生成物が得られた。遊離TDI含有率は 0.12%であった。

6

23.C

1 + 1

粘度

モノマー状 TDI 含有率

イソシアネ

100mの海瀬6m

Pa. s / 23 T

一ト含有率

830重量部のトリメチロールプロパン及び 509重量部のジプロピレングリコールを、1287 重量部の2、4-ジイソシアナトトルエンに50 ~60℃にて添加した。この添加中温度は80℃ に上昇し、そして温度をこのレベルに5時間激し くかくはんしながら保った。この期間の終りに、 得られた透明な液のイソシアネート含有率は35.8 % (計算値36%) であった。この物質の10重 量%を分け取り、そして別個に仕上げた。主要部

の上記の液に、例1のイソシアヌレート基合有ポ リイソシアネート53重量部を添加した。次いで、 過剰の2,4-ジイソシアナトトルエンを、予備 **療発器を備えた分子薬発器を用いて160℃及び** 0.3ミリバールにて除去した。固体の透明な樹脂 が得られ、そしてエチルアセテートに溶解して 75%溶液にした。この溶液のイソシアネート含 有率は13.5%であり、その遊離ジイソシアネー ト含有率は0.12%であった(溶液6a)。

例1のポリイソシアネートが添加されなかった 分け取られた部分の液もまた、同じ条件下で蒸留 しそしてエチルアセテートに溶解して75%溶液 にした。この溶液は、13.1%のイソシアネート 含有率及び0,4重量%の遊離ジイソシアネート含 有率を有していた(溶液 6 b)。

種々のヒドロキシル化合物を上記の溶液各100 gに添加し、激しく混合しそして約30℃にて 2.4時間放置した。次いで、遊離TD!含有率を 再び測定した。結果を次の表に要約する。

	粘度 **Pa.s/23	0	0	0	
ļ		160	5 0	2 1	
م	PH o	-	-	2	
100gの溶液もり	粘度 Pa.s				
	·" 🖥				
(P		%	%	0.32%	
ê	遊躍TDI 含有率	0.32%	0.28%	8	
8	神団	က	63	6.0	
0	遊2211 含有率	ರ	ð	Ö	
0	Ah				
_	14 041				
	ア国	%	%	%	
	ソシアオ合有率	2.6%	27%	2 1%	
	→ • □	ત	2	2	

0

0

0

%

0 0

፠

13.1

インプロパノール

33 88

0.3358 ジナロピレン コース

00

2

2

2

132%

イソブタノール

+0.378

	١	
%	34	
-	-	
127%	121%	
	_	

0

7%

0

8,8

ત્ય

0

0

b) 62~250の分子量を有する多価ア ルコールを少なくとも1種含有するポリオ ール成分

と反応させることによってウレタン基合有反応生 成物を生成させ、

- ii)上記ウレタン基合有反応生成物の重量を基 地として約0.3~10重量%の
 - c) イソシアヌレート基合有脂肪族ポリイ ソシアネート

を添加し、

iii) 工程 ii) によって形成された混合物を蒸留

ウレタン基不含の芳香族ジイソシアネート を少なくとも1種含有するジイソシアネー

i) a) 成分b)の当量を基準として過剰量の、

ウレタン基合有ポリイソシアネートの重

量を基準として 0.4%を越えないモノマー状出発 ジィソシアネートを含有するウレタン基合有ポリ

ト成分を

本発明は次の態線を含む:

イソシアネートの製造方法において、

してモノマー状ジィソシアネートを除去し、そし て

iv) 随意に、溶媒不合の蒸習残渣 1 kg当たり約 0.5 当量までのアルコールを添加してモノマー状 ジィソシアネートの量を更に低減させる、

上記ウレタン基合有ポリイソシアネートの製造 方法。

- (2) 成分a)が2、4-ジイソシアナトトルエン 又は2、6-ジイソシアナトトルエンとの混合物 からなる、上記(1)の方法。
- (3) 成分b)が約1:2ないし1:0.5のモル比の少なくとも1種の脂肪族ジオールと少なくとも1種の脂肪族ジオールと少なくとも1種の脂肪族トリオールとの混合物からなる、上記(1)の方法。
- (4) 成分b)が約1:2ないし1:0.5のモル比の少なくとも1種の脂肪族ジオールと少なくとも1種の脂肪族ジオールと少なくとも1種の脂肪族トリオールとの混合物からなる、上記(2)の方法。
- (5) 成分c)がN, N, N-トリス-(イソシア ナトヘキシル)-イソシアヌレートからなる、上

ール成分

と反応させることによってウレタン基合有反応生 成物を生成させ、

- ii)上記ウレタン基合有反応生成物の重量を基準として約0.3~10重量%の
 - c) イソシアヌレート基合有脂肪族ポリイ ソシアネート

を添加し、

- iii) 工程 ii)によって形成された混合物を蒸留 してモノマー状ジイソシアネートを除去し、そし マ
- iv) 随意に、溶媒不合の蒸留残渣 1 kg 当たり約 0.5 当量までのアルコールを添加してモノマー状 ジィソシアネートの量を更に低減させる、

ことからなる方法によって製造される上記ウレ タン基合有ポリイソシアネート。

- (10) 成分a)が2, 4ージイソシアナトトルエン 又は2.6ージイソシアナトトルエンとの混合物 からなる、上記(9)のポリイソシアネート。
- (11) 成分b)が約1:2ないし1:0.5のモル比

記(1)の方法。

- (6) 成分c)がN, N, N-トリスー (イソシアナトへキシル) -イソシアヌレートからなる、上記(2)の方法。
- (7) 成分c)がN, N, N-トリス- (イソシアナトヘキシル) -イソシアヌレートからなる、上記(3)の方法。
- (8) 成分c)がN, N, Nートリスー(イソシアナトへキシル)ーイソシアヌレートからなる、上紀(4)の方法。
- (9) ウレタン基合有ポリイソシアネートの重量 を基準として 0.4 %を越えないモノマー状出発ジ イソシアネートを合有するウレタン基合有ポリイ ソシアネートであって、
 - i) a) 成分b)の当量を基準として過剰量の、 ウレタン基不合の芳香族ジイソシアネート を少なくとも1種合有するジイソシアネー ト成分を
 - b) 62~250の分子量を有する多価ア ルコールを少なくとも1種含有するポリオ

の少なくとも1種の脂肪族ジオールと少なくとも 1種の脂肪族トリオールとの混合物からなる、上 記(9)のポリイソシアネート。

- (12) 成分b) が約1:2ないし1:0.5のモル比の少なくとも1種の脂肪族ジオールと少なくとも1種の脂肪族ジオールとの混合物からなる、上記(10) のポリイソシアネート。
- (13) 成分c)がN, N, N-トリスー(イソシアナトヘキシル)-イソシアヌレートからなる、上紀(9)のポリイソシアネート。
- (14) 成分c)がN, N, Nートリスー(イソシアナトヘキシル)ーイソシアヌレートからなる、上記(10)のポリイソシアネート。
- (15) 成分c)がN, N, N-トリス- (イソシアナトヘキシル) -イソシアヌレートからなる、上記(11)のポリイソシアネート。
- (16) 成分c)がN, N. Nートリスー (イソシアナトへキシル) ーイソシアヌレートからなる、上記(12)のポリイソシアネート。

太桑明は説明の目的のために上記に詳述されて

いるけれども、かかる詳述は専ら該目的のためで あること、並びに特許請求の範囲によって限定さ れ得る場合を除いて本発明の精神及び範囲から逸 脱することなく種々の態様が当業者によってなさ れ得ること、が理解されるべきである。

代理人の氏名 川原田 一穂